



中國醫藥大學附設醫院
China Medical University Hospital

發行人：周德陽

總編輯：謝右文

編輯群：藥劑部

地址：台中市育德路2號

電話：(04)22052121-3154

藥劑快訊

本期目次

一、藥品異動資訊 (P1)

1. 新進品項
2. 臨時採購
3. 更換廠牌
4. 包裝異動

二、預防用藥疏失--混淆/形音相似藥 (P10)

1. 外觀相近
2. 藥名相近

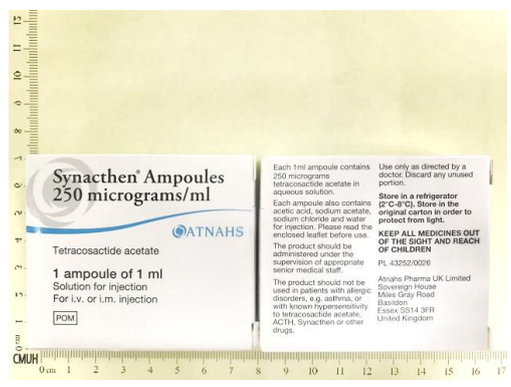
三、藥物安全警訊 (P12)

1. TFDA 安全警訊摘要與本院現況

- (1) 含選擇性血清素回收抑制劑(SSRIs)、血清素-正腎上腺素回收抑制劑(SNRIs)類藥品及 vortioxetine 成分安全資訊風險溝通表。
- (2) 含 buprenorphine 成分之舌下劑型安全資訊風險溝通表。
- (3) Mavenclad (cladribine)之藥品安全資訊風險溝通表。

一、藥品異動資訊

1. 臨時採購

日期	111.03.14	
學名/規格	Tetracosactide acetate 250mcg	
商品名	Synacthen 250mcg/mL/Amp	
適應症	Diagnostic test for the investigation of adrenocortical insufficiency.	
備註	小兒神經科臨採藥品	

2. 更換廠牌

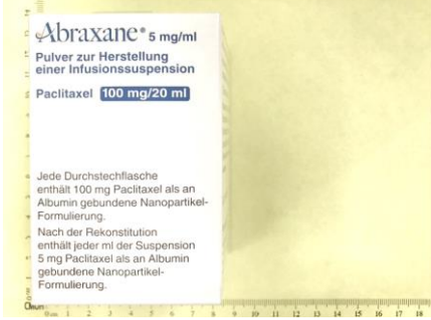
日期	111.02.22	變更項目	由默沙東廠轉為費森尤斯卡比廠
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Rocuronium 50mg/5mL/Vial	Rocuronium 100mg/10mL/Vial	
商品名	Esmeron 安心麻儂注射劑	Rocuronium Kabi "卡比"羅庫諾林注射液	
適應症	全身麻醉的輔佐藥，以幫助支氣管內插管、提供手術需快速麻醉誘導時骨骼肌肉鬆弛狀態，加護病房中須插管及使用人工呼吸器時。		
備註	原品項缺貨，進用暫代。		

日期	111.03.01	變更項目	由羅氏轉為健喬信元廠
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Clonazepam 0.5 mg/Tab		
商品名	Rivotril 利福全	Clonopam 克癩平錠	
適應症	癲癇。		
備註	原品項缺貨，進用暫代。		

3. 包裝異動

日期	111.02.11	變更項目	排裝印刷變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Alprazolam 1mg/Tab		
商品名	Kinax 1mg/Tab 景安寧錠		
適應症	焦慮狀態。		

日期	111.02.11	變更項目	外盒印刷變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Timolol Maleate 0.5% 2.5ml/BT		
商品名	Timoptol-Xe 青眼露長效型 0.5%點眼液劑		
適應症	高眼壓症、廣角性青光眼。		

日期	111.02.14	變更項目	外觀變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Paclitaxel 100mg/20mL/Vial		
商品名	Abraxane		
適應症	轉移性乳癌、非小細胞肺癌、轉移性胰腺癌		
備註	原品項缺藥，進用替代。		

日期	111.02.16	變更項目	瓶裝變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Bupropion HCl XL(extended-release) 150 mg/Tab		
商品名	Wellbutrin XL 威克倦持續性藥效錠		
適應症	治療憂鬱症。		

日期	111.02.16	變更項目	中文名稱變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Wistar Rabies PM/WI38 1503-3M ≥ 2.5 IU / 0.5mL		
商品名	Verorab 菲諾犬狂犬病疫苗		
適應症	預防狂犬病。說明：包括暴露前預防(在可能與狂犬病病毒有所接觸之前)及暴露後預防(在已知或可能接觸狂犬病毒後)		

日期	111.02.18	變更項目	每瓶顆數變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Each capsule contains: Levodopa 145 mg and Carbidopa 36.25 mg		
商品名	Numient ER 瑞多寧緩釋膠囊		
適應症	帕金森氏症、腦炎後之帕金森氏徵候群、症狀性帕金森氏徵候群(一氧化碳或錳中毒)。		
備註	原一瓶 25 顆變 100 顆。		

日期	111.02.23	變更項目	瓶身標籤變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	10 µg/mL。每劑 0.5 mL，內含 5 µg 的 B 型肝炎表面抗原。		
商品名	H-B-VAX II 基因重組 B 型肝炎疫苗		
適應症	預防 B 型肝炎		

日期	111.02.24	變更項目	瓶裝標籤及瓶蓋顏色變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Each vial contains: Imipenem 500 mg and Cilastatin Sodium 500 mg		
商品名	Culin 庫寧靜脈乾粉注射劑		
適應症	對 imipenem 具有感受性之革蘭氏陰性菌、陽性菌感染症。		

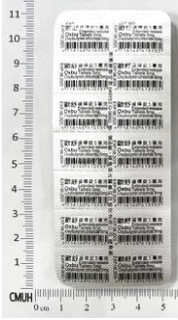
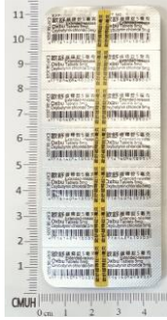
日期	111.02.25	變更項目	排裝印刷變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Clonidine 75mcg/Tab		
商品名	Catapres 降保適錠		
適應症	高血壓		

日期	111.03.07	變更項目	標籤變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Potassium phosphate 10 ml/vial (P 6 mmol/K 8.8 mEq/vial)		
商品名	透析-磷酸鉀(K 8.8mEq/P 6mmol)		
適應症	體內磷缺乏及不平衡所引起的症狀		

日期	111.03.09	變更項目	排裝廠名變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Ramelteon 8mg/Tab		
商品名	Rozerem 柔速瑞膜衣錠		
適應症	用於治療入睡困難型失眠		

日期	111.03.11	變更項目	小瓶裝變預充填針筒
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Capsular polysaccharide purified of 23 pneumococcal types; 23 serotypes contained in the vaccine (1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 2 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19F, 19A, 20, 22F, 23F, and 33F).		
商品名	Pneumovax 23 紐蒙肺 23 價性肺炎鏈球菌疫苗		
適應症	預防肺炎鏈球菌性肺炎及肺炎鏈球菌性菌血症。		

日期	111.03.15	變更項目	排裝印刷變更
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Desloratadine 5 mg/Tab		
商品名	Denosin 停敏錠		
適應症	季節性過敏性鼻炎引起的相關症狀，緩解慢性原發性蕁麻疹相關症狀。		

日期	111.03.15	變更項目	排裝新增黃色貼紙
對照	舊	新	
圖片			
學名/規格	Oxybutynin E.R 5mg/Tab		
商品名	Oxbu E.R 歐舒緩釋錠		
適應症	治療伴有急尿、頻尿或急迫性尿失禁症狀的膀胱過動症。		

二、預防用藥疏失-混淆/形音相似藥

1. 外觀相近。

<p>圖片</p>		
<p>學名規格</p>	<p>Silodosin 4mg/Tab</p>	<p>Oxybutynin E.R 5mg/Tab</p>
<p>中文商品名</p>	<p>優列扶 膜衣錠 4 毫克</p>	<p>歐舒 緩釋錠</p>
<p>商品名</p>	<p>Urief 4mg/Tab</p>	<p>Ox bu E.R 5mg/Tab</p>

2. 藥名相近

<p>圖片</p>	 <p>絲玫歐凝膠 Xamiol® 50 mg/g + 0.5 mg/g gel calcipotriol/ betamethasone 30 g</p>	 <p>Xylmol® Ointment Hemorrhoidal Preparations 15g 喜癒痔®軟膏 痔瘡治療劑 15公克</p>
<p>學名規格</p>	<p>XAmiol(牛皮癬) gel 30gm/Tube</p>	<p>Xylmol(複方) Oint 15g/Tube</p>
<p>中文商品名</p>	<p>絲玫歐凝膠</p>	<p>喜癒痔軟膏</p>
<p>商品名</p>	<p>XAmiol(牛皮癬) gel 30gm/Tube</p>	<p>Xylmol(痔瘡軟膏)Oint 15g/Tube</p>

三、藥物安全警訊

1. TFDA 安全警訊摘要與本院現況

(1) 含選擇性血清素回收抑制劑(SSRIs)、血清素-正腎上腺素回收抑制劑(SNRIs)類藥品及 vortioxetine 成分安全資訊風險溝通表

2021/1/7 英國醫藥品管理局 (Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, MHRA) 發布選擇性血清素回收抑制劑 (SSRIs)、血清素-正腎上腺素回收抑制劑 (SNRIs) 及 vortioxetine 等藥品於生產前一個月期間使用可能微幅增加產後出血風險之安全警訊。

- i. SSRIs 和 SNRIs 類藥品是常見的抗憂鬱藥品，該等藥品已知因會影響血小板功能而具有增加出血之風險。
- ii. 近期歐盟評估報告指出依據文獻中觀察性研究結果顯示，在懷孕後期使用抗憂鬱藥（尤其是 SSRIs 和 SNRIs）可能與產後出血風險有關。儘管這些資料具異質性且對於產後出血的定義可能不同，但這些數據顯示在生產前一個月期間使用 SSRIs 和 SNRIs 類藥品可能會微幅增加產後出血風險 (<2 倍)，且新的抗憂鬱藥品(vortioxetine)可能同樣具有前述風險。
- iii. 雖然使用 SSRI/SNRI 類藥品所增加之產後出血風險小，但對於合併有其他產後出血風險因子（如血液疾患）之病人可能會有顯著影響。
- iv. 因此處方者應評估個別病人於周產期（peripartum period）使用該類藥品之出血風險及其臨床效益。
- v. 英國 MHRA 經評估後，將更新 SSRIs、SNRIs 和 vortioxetine 成分藥品之仿單警語以包含增加產後出血風險，特別是用於有出血相關疾患的病人。

醫療人員應注意事項：

- i. 因 SSRI/SNRI 類可能具有小幅增加產後出血之風險，因此醫師開立該類藥品予懷孕婦女時，應審慎評估病人本身之出血或血栓事件的風險因子並審慎衡量病人使用之風險效益，並對於產後可能具有出血風險抱持警覺。
- ii. 建議醫療人員於病人懷孕期間持續詢問病人抗憂鬱藥品的使用情形，尤其在懷孕後期應特別留意。同時應持續審慎評估孕婦使用抗憂鬱藥的風險效益比及其憂鬱症未治療的風險。

本院現況與民眾應注意事項：

i. 本院含 SSRI、SNRI 類藥品及 vortioxetine 成分之藥品：

藥品代碼	商品名	成份名	中文商品名
TFLUOXE1	Fluoxetine	Fluoxetine 20mg/Cap	禧濱膠囊
TPAROXE9	Setine	Paroxetine 20mg/Tab	除憂定膜衣錠
TSERTRA1	Zapline	Sertraline 50mg/Tab	憂必晴膜衣錠
LSERTRA	CenZoft	Sertraline 20mg/mL 60mL/Bot	聖憂復液
TESCITA1	Lepax	Escitalopram 10mg/Tab	得緒安膜衣錠
LESCITA	Talopram	Escitalopram 150mg/150mL/Bot	易復樂內服液劑
TVENLA1	Easyfor SR	Venlafaxine SR 75mg/Cap	悅康持續藥效膠囊
TVENLA3	Efexor XR	Venlafaxine 75mg/Cap	速悅持效膠囊
TDULOXE	Cymbalta	Duloxetine 30mg/Cap	千憂解
TVORTI5	Brintellix	Vortioxetine 5mg/Tab	敏特思膜衣錠

- ii. 若您為懷孕婦女且患有可能影響凝血功能之血液學疾病，或是患有憂鬱症相關疾患且現正服用抗憂鬱藥，就醫時應主動告知醫療人員，醫師將審慎評估使用此類成分藥品的風險效益。
- iii. 用藥期間若有任何身體不適，請盡速尋求醫療協助，勿自行停藥。對於用藥有任何疑問或疑慮請諮詢醫療人員。

(2) 含 buprenorphine 成分之舌下劑型安全資訊風險溝通表

2022/1/12 美國食品藥品監督管理局(Food and Drug Administration, FDA)發布使用含 buprenorphine 成分之舌下劑型及口頰溶片劑型藥品，可能會導致牙科相關疾病之安全資訊。

- i. 美國 FDA 共接獲 305 件疑似使用含 buprenorphine 成分之舌下劑型及口頰溶片劑型藥品後導致牙科相關疾病，如齲齒、口腔感染、牙齒脫落等案例。多數案例發生於治療鴉片類物質成癮之病人，28 例為治療疼痛之病人。這些通報案例中共有 26 例為不具有牙科相關病史者。
- ii. 部分病人於治療開始後 2 週即發生牙科疾病症狀，然自開始治療至診斷出牙科相關疾病之中位數為約 2 年。
- iii. 接獲之 305 例案例中，共有 113 件於案件描述中提及兩顆或多顆牙齒受到影響，其最常見治療方式為拔牙，另有需作根管、牙科手術、植牙等治療之案例。
- iv. 美國 FDA 已要求於含 buprenorphine 成分之舌下劑型及口頰溶片劑型藥品仿單及用藥須知中，加註有關牙科疾病風險的警語及安全資訊，包含建議處方醫師應於必要時轉介病人至牙科照護單位，及鼓勵病人於用藥

期間進行定期牙科檢查；病人於牙科就診時應告知牙醫其所有用藥（包含 buprenorphine）。

醫療人員應注意事項：

- i. 建議醫師於處方含 buprenorphine 成分之舌下劑型藥品予病人前，應詢問其口腔健康史，並提醒使用含 buprenorphine 成分之舌下劑型藥品，可能會發生牙科相關疾病，如齲齒、牙齒脫落、牙齒斷等，用藥期間應維持口腔健康及注意牙齒情形。
- ii. 提醒病人待藥品於口腔黏膜完全溶解後，可喝水輕輕漱口潤過牙齒及牙齦後再飲入，並至少等待一小時再刷牙，以降低嚴重牙科疾病的風險。

本院現況與民眾應注意事項：

- i. 本院含 buprenorphine 成分之舌下劑型藥品：

藥品代碼	商品名	成份名	中文商品名
TBUPREN	Temgesic	Buprenorphine SL 0.2mg/Tab	丁基原啡因舌下錠
TSUBOXO8	Suboxone	Suboxone SL Tab (Buprenorphine/Naloxone)	舒倍生舌下錠
TDESUD8	Desud PLUS	Desud PLUS SL (Buprenorphine/Naloxone)	解佳益舌下錠

- ii. 若您正在使用、或將要使用含 buprenorphine 成分之舌下劑型藥品治療時，請主動告知醫療人員您是否具有牙科相關病史（包含蛀牙）。
- iii. 服藥期間請維持口腔健康及注意牙齒情形，若有任何牙齒或牙齦疾病相關症狀，如齲齒、牙齒脫落、牙齒斷等，應立即告知醫療人員。
- iv. 服藥後，可待藥品於口腔黏膜完全溶解後，再喝水輕輕漱口飲入，並至少等待一小時再刷牙，以降低嚴重牙科疾病的風險。
- v. 請遵循醫囑服用含 buprenorphine 成分之舌下劑型藥品，切勿自行停藥，突然停用此類藥物可能導致戒斷症狀。用藥期間若有任何身體不適，請盡速尋求醫療協助，對於用藥有任何疑問或疑慮亦請諮詢醫療人員。

(3) Mavenclad® (cladribine)之藥品安全資訊風險溝通表

2022/1/14 歐洲藥品管理局 (EMA) 發布 Mavenclad® (cladribine) 用於治療復發型多發性硬化症可能具有嚴重肝損傷風險之安全資訊。

- i. 歐洲藥品管理局 (EMA) 接獲曾有使用 Mavenclad® (cladribine) 治療的病人發生嚴重肝損傷及導致停藥的通報案例，經回顧近期的安全性資料後認為 Mavenclad® (cladribine) 可能增加肝損傷的風險。

- ii. 多數發生肝損傷的案例出現輕微的臨床症狀，然而也有部分案例出現暫時性的肝臟酵素升高超過 1,000 U/L 及黃疸的情形。
- iii. EMA 將更新 Mavenclad® (cladribine) 仿單以加刊「肝損傷」為發生頻率不常見的不良反應，並發送致醫療人員函 (direct healthcare professional communication, DHPC) 提醒醫療人員留意相關風險並建議定期肝功能監測。

醫療人員應注意事項:

- i. 曾使用 Mavenclad® (cladribine) 治療的病人發現有嚴重肝損傷的通報案例。建議在開始使用 Mavenclad® (cladribine) 治療前，應詳細回顧病人是否有潛在的肝臟疾病或曾使用其他藥物發生肝損傷的情形。
- ii. 在 Mavenclad® (cladribine) 治療期間建議進行肝功能監測，並於必要時定期執行肝功能檢查。
- iii. 應監測病人是否出現任何肝臟功能障礙的症狀或徵候，一旦病人發生肝損傷時應視情況中斷或停止 Mavenclad® (cladribine) 治療。
- iv. 應告知病人 Mavenclad® (cladribine) 藥品之肝損傷風險，並指導病人若出現不明原因的噁心、嘔吐、腹痛、疲倦、食慾不振、黃疸、深色尿液等現象，應立即回診尋求醫療協助。

本院現況與民眾應注意事項:

- i. 本院含 Mavenclad® (cladribine) 成分之藥品：

藥品代碼	商品名	成份名	中文商品名
TCLADR1	Mavenclad	Cladribine 10mg/Tab	瑪威克錠

- ii. 若您曾經或是現在有肝臟相關病史，或是曾因使用藥物發生肝臟相關不良反應，就醫時應主動告知醫療人員，醫師將審慎評估您使用該成分藥品的風險效益。
- iii. 若您使用含 Mavenclad® (cladribine) 藥品出現任何可能為肝損傷之相關症狀及癥兆 (例如：疲累、皮膚或眼睛變黃、深色尿液、腹痛、噁心、嘔吐、食慾降低等)，請盡速尋求醫療協助。
- iv. 若您對用藥有任何的疑問或疑慮，請諮詢醫療專業人員。切勿於諮詢醫療專業人員前自行停藥。